

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES  
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum  
Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum  
12. September 2002 (12.09.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer  
**WO 02/070592 A2**

(51) Internationale Patentklassifikation: **C08J 5/22**

[TR/DE]; Südring 387, 55128 Mainz (DE). **KIEFER, Joachim** [DE/DE]; Goethestrasse 34a, 65510 Idstein (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP02/02215

(22) Internationales Anmeldedatum:  
1. März 2002 (01.03.2002)

(81) Bestimmungsstaaten (*national*): BR, CA, CN, JP, KR, MX, US, ZA.

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(84) Bestimmungsstaaten (*regional*): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:  
101 10 752.8 7. März 2001 (07.03.2001) DE

**Veröffentlicht:**

— ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): **CELANESE VENTURES GMBH** [DE/DE]; 65926 Frankfurt (DE).

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): **UENSAL, Omer**



**WO 02/070592 A2**

(54) Title: METHOD FOR PRODUCING A MEMBRANE MADE OF BRIDGED POLYMER AND A FUEL CELL

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG EINER MEMBRAN AUS VERBRÜCKTEM POLYMER UND BRENNSTOFFZELLE

(57) Abstract: The invention relates to a membrane made of a bridged polymer produced according to a selected method. The inventive membrane displays visibly improved fracture toughness (elongation at rupture/tension) with near unaltered swelling behaviour. The inventive membranes are suitable for producing membrane-electrode-units for fuel cells.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft eine Membran aus verbrücktem Polymer, die durch ein ausgewähltes Verfahren hergestellt wird. Die erfindungsgemäße Membran zeigt eine deutlich verbesserte Bruchzähigkeit (Bruchdehnung/Spannung) bei nahezu unverändertem Quellverhalten. Die erfindungsgemäßen Membranen eignen sich zur Herstellung von Membran-Elektroden-Einheiten für Brennstoffzellen.

## Beschreibung

### Verfahren zur Herstellung einer Membran aus verbrücktem Polymer und Brennstoffzelle

## Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft eine Membran aus verbrücktem Polymer, ein Verfahren zur deren Herstellung und eine Brennstoffzelle enthaltend eine solche Membran.

Eine Brennstoffzelle enthält üblicherweise einen Elektrolyten und zwei durch den Elektrolyten getrennte Elektroden. Im Fall einer Brennstoffzelle wird einer der beiden Elektroden ein Brennstoff, wie Wasserstoffgas, und der anderen Elektrode ein Oxidationsmittel, wie Sauerstoffgas, zugeführt und dadurch chemische Energie aus der Brennstoffoxidation in elektrische Energie umgewandelt.

Der Elektrolyt ist für Wasserstoffionen, d.h. Protonen, aber nicht für reaktive Gase wie das Wasserstoffgas und das Sauerstoffgas durchlässig.

Eine Brennstoffzelle weist in der Regel mehrere Einzelzellen sogenannte MEU's (Membrane-Electrode-Unit) auf, die jeweils einen Elektrolyten und zwei durch den Elektrolyten getrennte Elektroden enthalten.

Als Elektrolyt für die Brennstoffzelle kommen Feststoffe wie Polymerelektrolytmembranen oder Flüssigkeiten wie Phosphorsäure zur Anwendung. In jüngster Zeit haben Polymerelektrolytmembranen als Elektrolyte für Brennstoffzellen Aufmerksamkeit erregt. So verwendet man als Materialien für Polymerelektrolytmembranen beispielsweise Perfluorsulfonsäurepolymere und Komplexe aus basischen Polymeren und starken Säuren.

Das Perfluorsulfonsäurepolymer weist im allgemeinen ein Perfluorkohlenwasserstoffgerüst, wie ein Copolymer aus Tetrafluorethylen und Trifluorvinyl, und eine daran gebundene Seitenkette mit einer Sulfonsäuregruppe, wie eine Seitenkette mit einer an eine Perfluoralkylengruppe gebundenen Sulfonsäuregruppe. Die Sulfonsäuregruppe geht unter Abgabe eines Wasserstoffions in ein Anion über und leitet daher Protonen.

Es sind bereits Polymerelektrolytmembranen mit Komplexen aus basischen

Polymeren und starken Säuren entwickelt worden. So beschreibt WO96/13872 und die korrespondierende US-PS 5,525,436 ein Verfahren zur Herstellung einer protonenleitenden Polymerelektrolytmembranen, bei dem ein basisches Polymer, wie Polybenzimidazole, in eine starke Säure, wie Phosphorsäure, Schwefelsäure usw., eingetaucht wird.

Eine solche Brennstoffzelle, bei der eine derartige Polymerelektrolytmembran eingesetzt wird, hat den Vorteil, daß sie bei Temperaturen von 100°C oder darüber betrieben werden kann.

In *J. Electrochem. Soc.*, Band 142, Nr. 7, 1995, S. L121-L123 wird die Dotierung des eines Polybenzimidazols in Phosphorsäure beschrieben.

In WO97/37396 und der korrespondierenden US-PS 5,716,727 wird ein Verfahren zur Herstellung einer Polymerelektrolytmembran beschrieben, bei dem man ein Polybenzimidazol in Trifluoressigsäure löst, die Lösung dann mit Phosphorsäure versetzt und anschließend das Lösungsmittel entfernt.

Selbst wenn ein basisches Polymer an sich eine ausreichende mechanische Festigkeit aufweist, kommt es vor, daß die mechanische Festigkeit des basischen Polymers durch Imprägnieren mit einer starken Säure zwecks Verleihung von Protonenleitfähigkeit bis zu einem unzureichenden Grad abnimmt. Daher ist eine weitere Verbesserung der mechanischen Festigkeit des basischen Polymers zwecks Anwendung des Komplexes aus dem basischen Polymer und der starken Säure auf die Elektrolytmembran für die Brennstoffzelle usw. erwünscht.

In der US-PS 5,599,639 wird ein basisches Polymer beschrieben, wobei in ein basisches Polymer, Polybenzimidazol usw., mittels eines Linkers, wie einer Alkylengruppe usw., eine Sulfonsäuregruppe eingeführt wird. Das basische Polymer muß Wasser aufnehmen, damit es protonenleitfähig wird und somit als Elektrolytmembran für die Brennstoffzelle verwendet werden kann.

Beim Eintauchen des basischen Polymers in Wasser kommt es jedoch vor, daß das basische Polymer aufquillt und keine ausreichende mechanische Festigkeit erzielt wird.

In WO 00/44816 finden sich Ansätze zur Verbesserung der mechanischen Festigkeit und des Quellverhaltens einer Membran. Hierbei wird eine Lösung enthaltend ein basisches Polymer und ein Verbrückungsreagenz zum Gießen der Membran

eingesetzt und anschließend die Verbrückung durchgeführt. Auch diese Membranen sind hinsichtlich ihrer mechanischen Festigkeit noch verbesserungswürdig. Insbesondere die Bruchzähigkeit ist noch unzureichend.

Es wurde nunmehr gefunden, daß eine Verbrückung der basischen Polymeren und des Verbrückungsreagenz in Gegenwart eines speziellen Katalysators Abhilfe schafft.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Membran aus verbrücktem Polymer erhältlich durch ein Verfahren umfassend die folgenden Schritte:

- A. Herstellung einer Lösung enthaltend ein basisches Polymer mit mindestens einer Aminogruppe in einer Wiederholungseinheit und mindestens einem Verbrückungsreagenz in einem geeigneten Lösemittel,
- B. Gießen einer Folie mit der aus Schritt A) erhaltenen Lösung
- C. Entfernen des Lösemittels aus Schritt A)
- D. Durchführung der Verbrückungsreaktion in der gemäß Schritt C) erhaltenen Folie
- E. Dotierung der gemäß Schritt D) erhaltenen Folie mit einer starken Säure dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt A) zusätzlich ein basischer Katalysator zugemischt wird.

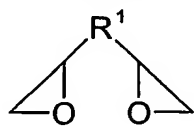
In der Regel löst man das basische Polymer in dem Lösungsmittel, versetzt die erhaltene Lösung mit dem Verbrückungsreagenz und dem basischen Katalysator und vermischt anschließend innig.

Hinsichtlich des Verbrückungsreagenzes bestehen keinerlei Beschränkungen, sofern es sich um eine Verbindung mit einer funktionellen Gruppe, die mit einer Aminosäure reagiert, handelt. Das Verbrückungsreagenz weist vorzugsweise mindestens zwei funktionelle Gruppen zur Umsetzung mit der Aminogruppe im Molekül auf und ist in der Regel eine organische Verbindung. Beispiele für derartige Gruppen sind Epoxidgruppen und Isocyanatgruppen. Wenn jedoch die Epoxidgruppe und die Isocyanatgruppe im Verbrückungsmittelmolekül vorliegen, so reagieren die beiden Gruppen miteinander, was daher nicht bevorzugt ist.

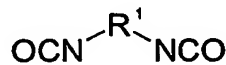
Das Verbrückungsreagenz weist daher vorzugsweise mindestens zwei Epoxidgruppen oder Isocyanatgruppen pro Molekül auf.

Beispiele für die organische Verbindung mit nicht weniger als zwei Epoxidgruppen und nicht weniger als zwei Isocyanatgruppen sind eine Epoxyverbindung der Formel (II) sowie eine organische Verbindung der Formel (III). Außerdem können die

Wasserstoffatome in den Epoxidgruppen der Epoxyverbindung der Formel (II) durch ein Halogen oder eine Niederalkylgruppe substituiert sein.



(II)



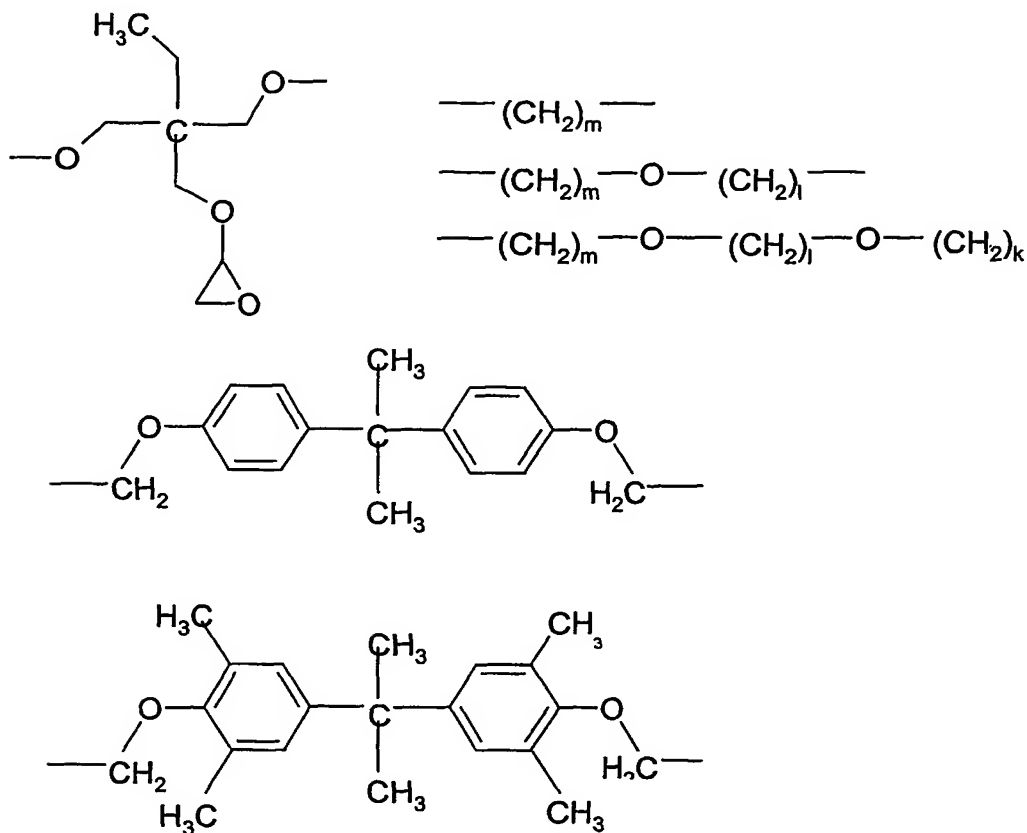
(III)

In der obigen Formel steht  $R^1$  für eine Kohlenwasserstoffgruppe mit 1 bis 30 Kohlenstoffatomen, beispielsweise eine geradkettige oder verzweigte Niederalkylengruppe mit 1 bis 15 Kohlenstoffatomen, die durch eine Nitrogruppe, eine Sauerstoffatom, eine Epoxidgruppe oder eine Arylgruppe substituiert sein kann, und eine geradkettige oder verzweigte Niederalkoxygruppe mit 1 bis 15 Kohlenstoffatomen, die durch eine Nitrogruppe, eine Epoxidgruppe oder eine Arylgruppe substituiert sein kann. Als Arylgruppe werden auch Heteroaryle verstanden die 4 bis 20 Kohlenstoffatome aufweisen, insbesondere bevorzugte Aryle sind im einzelnen Phenyl, Naphthyl und Indenyl.

Der Begriff Niederalkyl bedeutet bei Verbindungen der Formel (II) und (III) eine Alkylgruppe mit 1 bis 15 Kohlenstoffatomen.

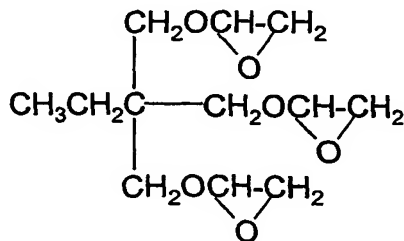
Der Begriff Aryl bzw. Heteroaryl bedeutet bei Verbindungen der Formel (II) und (III) ein Aryl bzw. Heteroaryl mit 4 bis 20 Kohlenstoffatomen.

Beispiele für  $R^1$  sind die folgenden Gruppen.



In den obigen Formeln sind  $m$ ,  $k$  und  $l$  gleich oder verschieden und stehen jeweils für eine ganze Zahl von 1 bis 6.

Ein Verbrückungsreagenz mit drei funktionellen Gruppen im Molekül, die mit einer Aminogruppe reagieren, ist beispielsweise die folgende Verbindung.



Besonders bevorzugte Verbrückungsreagenzien sind Bis-phenol-A—glycidylether [BPAGDE] und 1,4 Butyl-diglycidylether.

Die Lösung gemäß Schritt A) enthält vorzugsweise 0,1 bis 7 Mol-% des

Verbrückungsreagenzes pro Einheit des basischen Polymers, weiter bevorzugt 0,5 bis 6 Mol-% des Verbrückungsreagenzes pro Einheit des basischen Polymers, und besonders bevorzugt 1 bis 6 Mol-% des Verbrückungsreagenzes pro Einheit des basischen Polymers. Ist der Anteil an Verbrückungsreagenz zu hoch, so wird die Imprägnierung des basischen Polymers mit einer starken Säure schwierig. Ist der Anteil an Verbrückungsreagenz dagegen zu gering, so wird die mechanische Festigkeit der Polymermembran nicht ausreichend verbessert.

Die Lösung gemäß Schritt A) enthält vorzugsweise mindestens 1 Gewichtsprozent des basischen Polymers und weiter bevorzugt mindestens 2 Gewichtsprozent des basischen Polymers. Die Lösung gemäß Schritt A) enthält vorzugsweise höchstens 95 Gewichtsprozent des basischen Polymers, weiter bevorzugt nicht mehr 80 Gewichtsprozent des basischen Polymers und besonders bevorzugt nicht mehr 50 Gewichtsprozent des basischen Polymers.

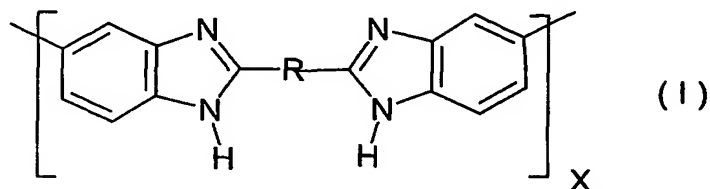
Als basisches Polymer wird ein basisches Polymer mit mindestens einer Aminogruppe in einer Wiederholungseinheit verwendet. Da die Aminogruppe in der Wiederholungseinheit vorliegt, ist das Polymer basisch, und die Aminogruppe kann mit dem Verbrückungsmittel reagieren. Im Hinblick auf die Reaktivität gegenüber dem Verbrückungsmittel handelt es sich bei der Aminogruppe in der Wiederholungseinheit vorzugsweise um eine primäre oder sekundäre Aminogruppe.

Die Wiederholungseinheit im basischen Polymer enthält vorzugsweise einen aromatischen Ring mit mindestens einem Stickstoffatom. Bei dem aromatischen Ring handelt es sich vorzugsweise um einen fünf- oder sechsgliedrigen Ring mit eins bis drei Stickstoffatomen, der mit einem anderen Ring, insbesondere einem anderen aromatischen Ring, anelliert sein kann.

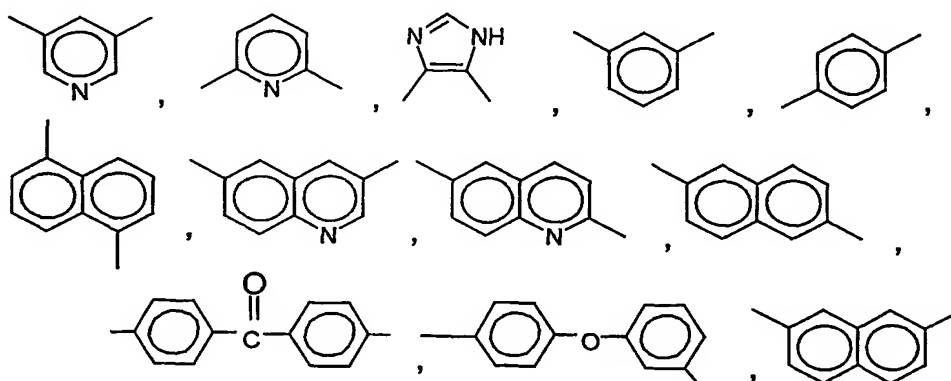
Das basische Polymer ist vorzugsweise in dem Lösungsmittel löslich. Im einzelnen sind in einer Lösung vorzugsweise mindestens 1 Gewichtsprozent des basischen Polymers und weiter bevorzugt nicht weniger als 2 Gewichtsprozent gelöst. Diese Merkmale erleichtern die Bildung einer einheitlichen Polymermembran, ohne daß sich darin Poren bilden.

Als basisches Polymer kommen im Rahmen der vorliegenden Erfindung u.a. Polybenzimidazole, Polyimidazole, Polyvinylimidazole und Polybenzobisimidazole in Betracht. Darunter sind Polybenzimidazole bevorzugt.

Bevorzugte Polybenzimidazole entsprechen der folgenden Formel:

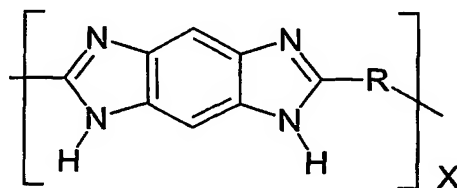


worin R für Alkylen, Perfluoralkylen oder einen Substituenten einer der folgenden Formeln:



steht, wobei außerdem jede Alkylen- und Perfluoralkylengruppe, die R sein kann, vorzugsweise 1 bis 10 Kohlenstoffatome und besonders bevorzugt 1 bis 6 Kohlenstoffatome aufweist.

Als basische Polymere können auch Polybenzbisimidazole der folgenden Formel verwendet werden:



worin R die oben angegebene Bedeutung hat.

In die Aminogruppe der Polybenzimidazole oder Polybenzobisimidazole kann über einen Linker eine stark saure Gruppe, wie eine Sulfonsäuregruppe ( $-\text{SO}_3\text{H}$ ), eine Phosphorsäuremonoestergruppe ( $-\text{O}-\text{P}(=\text{O})(\text{OH})_2$ ) usw., eingeführt werden.



Als Linker kommen die oben aufgeführten Gruppen R in Betracht. Alternativ dazu kann der Linker eine lineare oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppe mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen, die mit einem Fluoratom substituiert und durch ein Sauerstoffatom (-O-) oder eine Gruppe der Formel  $-N(R^2)-$ , worin  $R^2$  für ein Wasserstoffatom oder eine Niederalkylgruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatome steht, unterbrochen sein kann. Als Kohlenwasserstoffgruppe kommen in Betracht: eine Niederalkylgruppe mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen, die durch ein Sauerstoffatom oder eine Arylengruppe, wie eine Phenylengruppe, unterbrochen und verzweigt sein kann; und eine Arylengruppe, wie eine Phenylengruppe, die mit einer Niederalkylgruppe mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen, einer Niederalkoxygruppe mit 1 bis 20 Kohlenstoffatomen, einer Sulfonsäuregruppe, einer Aminogruppe, einem Fluoratom usw. substituiert sein kann. Alternativ dazu kommt eine Gruppe der Formel  $-(CR^3R^4)_p-O-(CR^5R^6)_q-$

worin p und q unabhängig voneinander jeweils für eine ganze Zahl von 1 bis 10 stehen und

$R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^5$ , und  $R^6$  unabhängig voneinander jeweils gleich oder verschieden sind und für ein Wasserstoffatom; ein Fluoratom; eine Niederalkylgruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder eine Niederalkoxygruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen; eine Arylgruppe, wie eine Phenylgruppe, die mit einer Niederalkylgruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, einer Niederalkoxygruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, einer Sulfonsäuregruppe, einer Aminogruppe, einem Fluoratom usw. substituiert sein kann; oder eine stark saure Gruppe wie eine Sulfonsäuregruppe, eine Phosphorsäuremonoestergruppe und vorzugsweise ein Wasserstoffatom; ein Fluoratom oder eine Niederalkylgruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen stehen, in Betracht.

So kann man beispielsweise in die Polybenzimidazole oder Polybenzbisimidazole eine Gruppe der Formel  $>N-(CR^3R^4)_r-SO_3H$ , worin N für ein Stickstoffatom im Imidazolring der Polybenzimidazole oder Polybenzbisimidazole steht; r für eine ganze Zahl von 1 bis 20 steht und  $R^3$  und  $R^4$  die oben aufgeführten Bedeutungen besitzen, einführen.

Bei der Einführung einer stark sauren Gruppe am Stickstoffatom der Polybenzimidazole oder Polybenzbisimidazole über den Linker ist es nicht notwendig, daß der Linker und die starke Säure an allen Stickstoffatomen eingeführt werden. Man kann den Linker und die starke Säure auch nur an einigen der Stickstoffatome einführen, wobei an den anderen Stickstoffatomen gebundene

Wasserstoffatome verbleiben. Da die verbleibenden Wasserstoffatome mit dem Verbrückungsmittel reagieren können, ist dies bevorzugt.

Beispielsweise kann man den Linker und die starke Säure an 5 bis 85 Prozent der Stickstoffatome des basischen Polymers, wie die Stickstoffatome des Imidazolrings, insbesondere an 10 bis 75 Prozent der Stickstoffatome und ganz besonders an 15 bis 45 Prozent der Stickstoffatome einführen.

Das basische Polymer kann durch Umsetzung mit einem Sulton in Lösung sulfoniert oder sulfoalkyliert werden. Hierbei verwendet man beispielsweise eine Lösung von 1 bis 30 Gewichtsprozent des basischen Polymers und insbesondere eine Lösung von 5 bis 20 Gewichtsprozent des basischen Polymers. Als Lösungsmittel für die Sulfonierung oder Sulfoalkylierung verwendet man vorzugsweise das Lösungsmittel für das flüssige Medium, das weiter unten beschrieben wird.

Eine Beschreibung dieser Reaktion findet sich beispielsweise in US-PS 5,599,639, US-PS 4,814,399 und Ahmed Mstafa, Chemical Review, S. 195-223(1954). Auf alle diese Druckschriften wird hiermit ausdrücklich Bezug genommen.

Das basische Polymer stammt vorzugsweise aus der Gruppe bestehend aus Polybenzimidazolen, Polyimidazolen, Polyvinylimidazolen und Polybenzbisimidazolen.

Alternativ dazu kann das basische Polymer bereits in seiner Wiederholungseinheit eine stark saure Gruppe aufweisen. Die Gegenwart der starken Säure sorgt für Protonenleitfähigkeit.

Als Lösungsmittel für das flüssige Medium ist ein Lösungsmittel bevorzugt, das nicht mit dem Verbrückungsmittel reagiert. Bevorzugt ist ein organisches Lösungsmittel, insbesondere ein polares organisches Lösungsmittel. Als organische Lösungsmittel seien im einzelnen niedere Amide wie N-Methyl-2-pyrrolidon, N, N-Dimethylacetamid, Dimethylformamid; Dimethylsulfoxid usw. genannt. Man kann auch ein Gemisch dieser Lösungsmittel verwenden.

Bei dem flüssigen Medium kann es sich entweder um eine Lösung oder um eine Suspension handeln. Im Fall der Lösung ist das basische Polymer in dem Lösungsmittel gelöst. Im Fall der Suspension sind als dispergierte Phase dienende Teilchen aus dem basischen Polymer in einem als kontinuierliche Phase dienenden Lösungsmittel dispergiert. Alternativ dazu kann es sich bei dem flüssigen Medium um eine Aufschlämmung oder eine Paste handeln.

Anschließend wird aus der Lösung gemäß Schritt A) eine Folie erzeugt (Schritt B). Hierzu wird die Lösung beispielsweise auf einem planen Substrat ausgegossen und dann bei Normaldruck oder unter vermindertem Druck getrocknet. Alternativ dazu kann man das basische Polymer mit Hilfe eines Rakelverfahrens in die Folie überführen.

Bei dem Substrat für das Vergießen oder das Rakelverfahren kann es sich um einen Halbleiter, wie eine Siliciumscheibe, ein synthetisches Polymer, wie Poly(ethylenterephthalat), und ein Metall, wie rostfreien Stahl, handeln. Wird beispielsweise eine Rolle aus Poly(ethylenterephthalat) als Substrat verwendet, so kann man zur Herstellung einer Folie mit konstanter Breite und beliebiger Dicke eine kontinuierlich arbeitende Vergußanlage verwenden. In diesem Fall wird die Lösung auf das Substrat aufgegossen und läuft durch einen Spalt mit vorgegebenem Abstand und dann durch einen Trockenofen zum Trocknen mittels Warmwind.

Alternativ dazu kann die Folienbildung gemäß dem in der japanischen Anmeldung Nr. Hei 10-125560 beschriebenen Verfahren erfolgen.

Hierbei wird die Lösung in einen Zylinder mit zylinderförmiger Innenfläche gegossen, und anschließend der Zylinder in Drehung versetzt wird. Gleichzeitig läßt man das Lösungsmittel durch die durch die Drehung verursachte Zentrifugalkraft abdampfen; wobei sich auf der Innenfläche des Zylinders eine zylindrische Polymerfolie weitgehend einheitlicher Dicke bildet.

Mit diesem Verfahren kann das basische Polymer mit einer einheitlichen Matrix ausgebildet werden.

Dieses in der japanischen Patentanmeldung Hei 10-125560 beschriebene Verfahren ist ebenfalls Bestandteil der vorliegenden Beschreibung.

Das Entfernen des Lösungsmittel in Schritt C) kann durch Trocknung erfolgen. Zwecks leichter Trocknung kann das Erhitzen unter vermindertem Druck von nicht mehr als 1 Atmosphäre, vorzugsweise nicht mehr als 0,1 Atmosphären und weiter bevorzugt nicht mehr als 0,05 Atmosphären erfolgen.

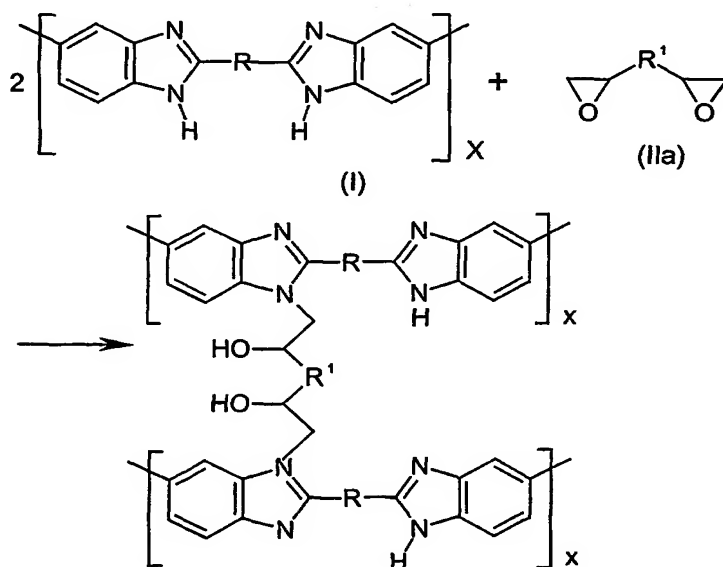
Vorteilhafterweise erfolgt die Verbrückung in Schritt D) durch Erhitzen erfolgen, so daß die Verbrückung (Schritt D) und die Trocknung (Schritt C) zugleich in einem Schritt erfolgen kann.

Alternativ dazu kann man das Erhitzen zwecks Trocknung der Folie auf eine Temperatur begrenzen, die unterhalb der Reaktionstemperatur des

Verbrückungsreagenzes liegt und anschließend die Folie zwecks Verbrückung stark erhitzen. Zum Erhitzen zwecks Trocknung oder zum Erhitzen zwecks Verbrückung kann man Warmluft verwenden.

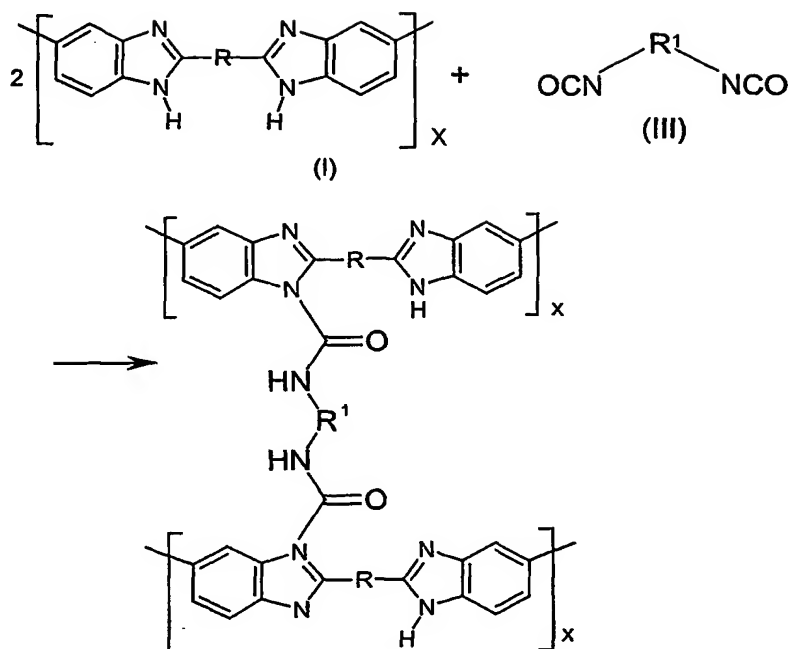
Die Verbrückung gemäß Schritt D) kann auch durch eine Bestrahlung mit elektromagnetischen Wellen (photochemische Reaktion) erfolgen.

Die Verbrückung bewirkt, dass die Epoxidverbindung der Formel (IIa) mit dem Polybenzimidazol der Formel (I) unter Verbrückung einer Polymerkette umgesetzt wird.



In den obigen Formeln hat  $R^1$  die oben aufgeführte Bedeutung.

Ganz analog wird die Isocyanatverbindung der Formel (III) mit dem Polybenzimidazol der Formel (I) unter Verbrückung einer Polymerkette umgesetzt.



In den obigen Formeln hat  $\text{R}^1$  die oben aufgeführte Bedeutung.

In den obigen Formeln werden der einfacheren Darstellung halber verschiedene Polymerketten verbrückt. Es ist jedoch auch möglich, daß eine Verbrückung der gleichen Polymerkette und eine Innenseite einer Wiederholungseinheit erfolgt.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung kann man das basische Polymer zwecks Verleihung von Protonenleitfähigkeit mit einer starken Säure imprägnieren (Schritt E). Die Imprägnierung/Dotierung kann mit der starken Säure in Form des flüssigen Mediums erfolgen. Alternativ dazu kann man die Imprägnierung/Dotierung mit der starken Säure aber auch nach Folienbildung (Schritt C), aber vor dem Erhitzen bzw. der Verbrückung durchführen. Die Imprägnierung mit der starken Säure kann aber auch nach dem Erhitzen erfolgen.

Die Ausführungsform, bei der mit der starken Säure in Form des flüssigen Mediums imprägniert wird, bezieht sich auf die Zugabe einer starken Säure zum flüssigen Medium. Vorzugsweise reagiert das Verbrückungsreagenz nicht mit der starken Säure.

Die Imprägnierung mit der starken Säure erfolgt vorzugsweise nach dem Erhitzen der Folie gemäß Schritt C). Das verbrückte, basische Polymer besitzt eine verbesserte mechanische Festigkeit und läßt sich einfacher handhaben. Da das Verbrückungsreagenz schon abgereagert ist, ist die Reaktion der starken Säure mit

nicht umgesetztem Verbrückungsreagenz sehr begrenzt.

Die Folie aus verbrücktem, basischem Polymer kann in eine starke Säure eingetaucht werden, so daß die Folie aus basischem Polymer mit der starken Säure imprägniert wird und zur Membran wird. Man kann das basische Polymer in eine hochkonzentrierte starke Säure mit einer Temperatur von mindestens 35°C, vorzugsweise mindestens 40°C und weiter bevorzugt mindestens 50° über einen Zeitraum von höchstens 5 Stunden und vorzugsweise höchstens 1 Stunde eintauchen.

Die Durchführung des Eintauchschritts bei 35°C oder darüber ermöglicht eine Verkürzung der Eintauchzeit des basischen Polymers in der starken Säure. Im Hinblick auf die Stabilität der basischen Polymere und der für die Handhabung von starken Säuren bei hohen Temperaturen erforderlichen Sicherheitsvorkehrungen erfolgt das Eintauchen bei höchstens 200°C oder darunter, vorzugsweise bei 100°C oder darunter und ganz besonders bevorzugt bei 80°C oder darunter.

Als starke Säure kommen protische starke Säuren in Betracht. Beispielsweise verwendet man bevorzugt Phosphorsäure und Schwefelsäure.

Im Rahmen der vorliegenden Beschreibung versteht man unter "Phosphorsäure" Polyphosphorsäure, Phosphonsäure ( $\text{H}_3\text{PO}_3$ ), Orthophosphorsäure ( $\text{H}_3\text{PO}_4$ ), Pyrophosphorsäure ( $\text{H}_4\text{P}_2\text{O}_7$ ), Triphosphorsäure ( $\text{H}_5\text{P}_3\text{O}_{10}$ ) und Metaphosphorsäure. Die Phosphorsäure, insbesondere Orthophosphorsäure, hat vorzugsweise eine Konzentration von mindestens 80 Gewichtsprozent, besonders bevorzugt eine Konzentration von mindestens 90 Gewichtsprozent, noch weiter bevorzugt eine Konzentration von mindestens 95 Gewichtsprozent und ganz besonders bevorzugt eine Konzentration von mindestens 98 Gewichtsprozent. Der Grund dafür ist darin zu sehen, daß das basische Polymer bei zunehmender Konzentration der starken Säure mit einer größeren Zahl von Molekülen starker Säure imprägniert werden kann.

Die erfindungsgemäß erhaltene Polymerelektrolytmembran, nämlich der Komplex aus dem basischen Polymer und der starken Säure, ist protonenleitend und kann daher vorzugsweise als Elektrolyt für Zellen verwendet werden. Trotzdem ist der Polymerelektrolyt nicht auf die Verwendung für Zellen beschränkt, sondern kann auch als Elektrolyt für ein Anzeigeelement, ein elektrochromes Element oder verschiedene Sensoren verwendet werden.

Als basische Katalysatoren kommen basische Oxide und Hydroxyde der I., II. und III. Hauptgruppe des Periodensystems, Hydride der I. Hauptgruppe des Periodensystems und Litium-organyle in Frage, vorzugsweise KOH, LiOH, NaOH, RbOH, CsOH,  $\text{Ca}(\text{OH})_2$ ,  $\text{Mg}(\text{OH})_2$ ,  $\text{Ba}(\text{OH})_2$ , LiH, NaH, KH, Methyl-Lithium und Butyl-Lithium.

Der basische Katalysator wird in Mengen von 0,01 bis 5 Mol-%, vorzugsweise 0,02 bis 3 Mol-%, insbesondere bevorzugt 0,5 bis 2,5 Mol-%, bezogen auf das eingesetzte Verbrückungsreagenz, in die Lösung gemäß Schritt A) zugesetzt.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die bevorzugte Verwendung der erfindungsgemäßen Polymerelektrolytmembran in der Einzelzelle (MEU) für eine Brennstoffzelle.

Die Einzelzelle für eine Brennstoffzelle enthält eine erfindungsgemäße Polymerelektrolytmembran und zwei Elektroden, zwischen denen die Polymerelektrolytmembran sandwichartig angeordnet ist.

Die Elektroden weisen jeweils eine katalytisch aktive Schicht und eine Gasdiffusionsschicht zur Zuführung eines Reaktionsgases zur katalytisch aktiven Schicht auf. Die Gasdiffusionsschicht ist porös, damit reaktives Gas hindurchtreten kann.

Die erfindungsgemäße Polymerelektrolytmembran kann als Elektrolytmembran verwendet werden. Außerdem kann man die Elektrolytmembran sowie einen Vorläufer für eine Einzelzelle (MEU) mit einer oder beiden katalytisch aktiven Schichten herstellen. Des weiteren kann man die Einzelzelle auch durch Fixieren der Gasdiffusionsschicht am Vorläufer herstellen.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine Brennstoffzelle mit mehreren Einzelzellen (MEU's), die jeweils eine nach dem obigen Verfahren hergestellte Membran aus verbrücktem Polymer und zwei Elektroden, zwischen denen die Membran aus verbrücktem Polymer sandwichartig angeordnet ist, enthalten.

Die mittels des erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Membranen zeigen eine gegenüber dem unverbrückten Polymer eine um mehr als 100% erhöhte Bruchzähigkeit.

Die erfindungsgemäßen Membranen zeigen weiterhin bei einer Bruchdehnung von mindestens 60% eine Spannung von mindestens 1,5 MPa., vorzugsweise eine Bruchdehnung von mindestens 80% eine Spannung von mindestens 2 MPa.

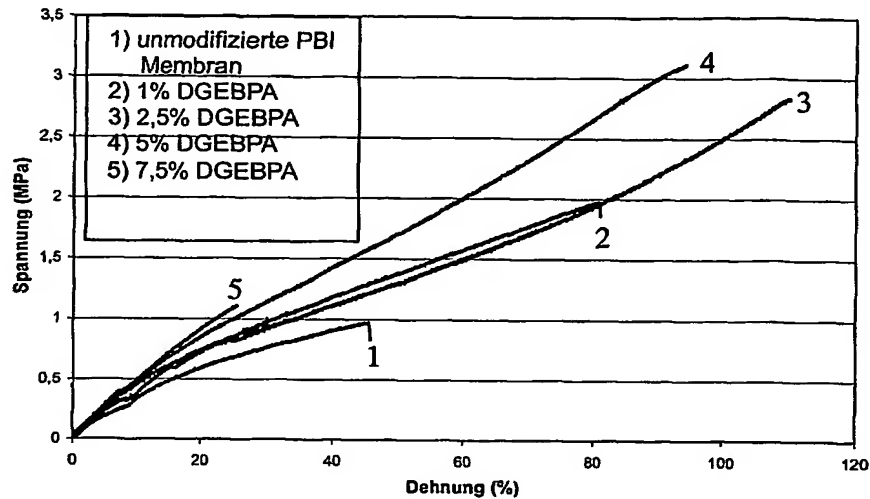


Abbildung 1: Spannungs-Dehnungskurve mit erfindungsgemäßen Membranen (2,3,4) und unverbrücktem Polymer (1) sowie zu hohem Anteil an Verbrückungsreagenz (5)

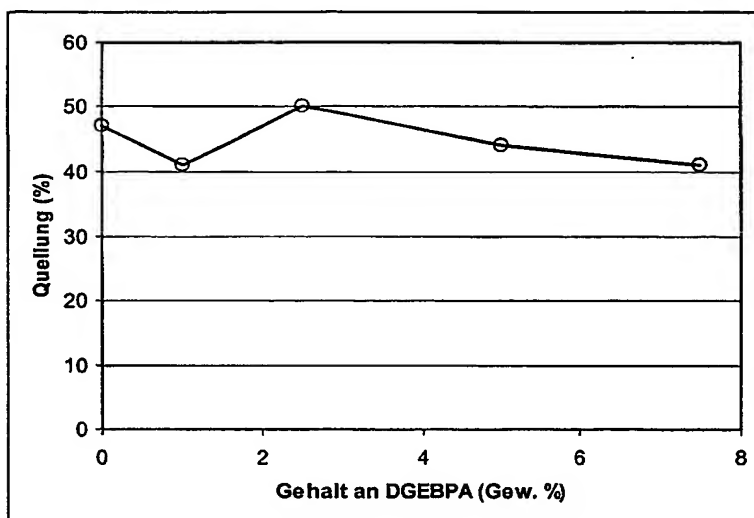
Aus Abbildung 1 ist offensichtlich, dass die Bruchzähigkeit (Fläche unter der Kurve) gegenüber dem unverbrückten bzw. einen zu hohen Anteil an Verbrückungsreagenz enthaltenden Polymeren deutlich verbessert ist.

Die Messung der Bruchdehnung/Spannung wird an streifenförmigen Proben mit einer Breite von 15mm und Länge von 120 mm durchgeführt. Der Zugversuch erfolgt bei einer Temperatur von 100°C mit einer Dehngeschwindigkeit von 50 mm/min.



Mol-% BPADGE	E-Modul [Mpa]	Zugfestigkeit [Mpa]	Bruchdehnung [%]	Bruchzähig- keit [kJ/m <sup>2</sup> ]
0	3,9	1	47	29,5
1	4,6	2	82,6	98
2,5	6,8	2,85	98,2	158
5	5,3	3,2	99	172
7,5	5,6	1,2	30	20

Die erfindungsgemäßen Membranen zeigen erfreulicherweise eine nahezu unverändertes Quellverhalten zwischen 40 und 50%.



### Beispiele

#### Verbrückung mit konstantem KOH-Zusatz

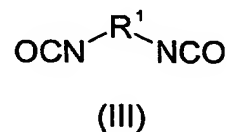
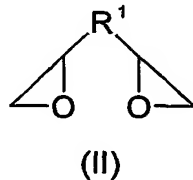
Jeweils mit 1, 2,5, 5 und 7,5 Mol% BPADGE wird eine 15%-ige PBI Lösung (150 gramm, 0.4870 mol) nach folgender Arbeitsvorschrift verbrückt werden.

#### Die Verbrückungsvorschrift:

Die PBI-Lösung wird in einem Kolben vorgelegt und mit Argon entgast. Dann wird zur PBI-Lösung 10 mg KOH gegeben und 30 min bei 60°C gerührt. Danach wird das Verbrückungsreagenz dazu gegeben und bei 60°C 1h lang weiter gerührt. Die Lösung wird entgast und ein Film gegossen. Der Film wird dann über einen Zeitraum von 15 – 30 Minuten bei einem Temperaturintervall zwischen 30 und 200°C getrocknet. Die so erhaltenen Filme wurden mit 85%-H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> über mindestens 72 Stunden dotiert. Anschließend wurden die Messungen gemacht.

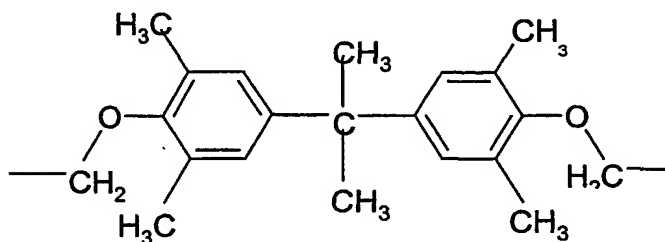
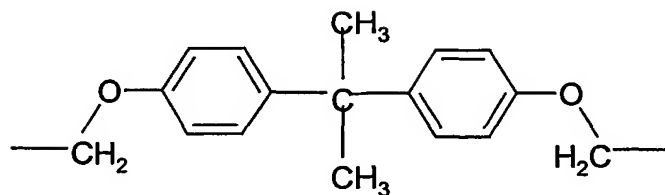
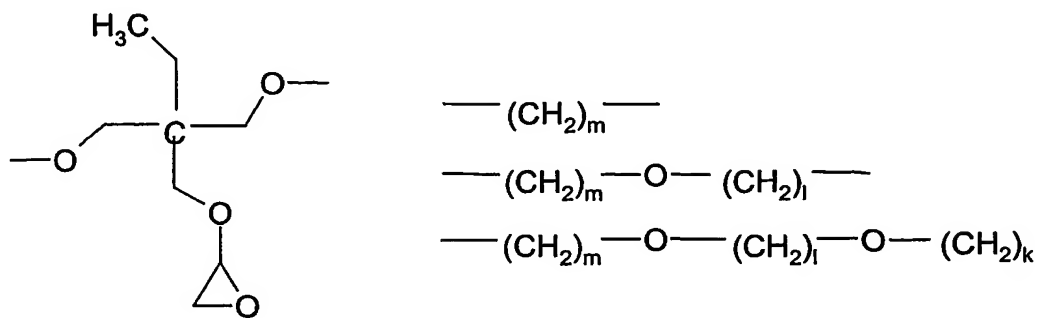
## Patentansprüche:

1. Membran aus verbrücktem Polymer erhältlich durch ein Verfahren umfassend die folgenden Schritte:
  - A. Herstellung einer Lösung enthaltend ein basisches Polymer mit mindestens einer Aminogruppe in einer Wiederholungseinheit und mindestens einem Verbrückungsreagenz in einem geeigneten Lösemittel,
  - B. Gießen einer Folie mit der aus Schritt A) erhaltenen Lösung
  - C. Entfernen des Lösemittels aus Schritt A)
  - D. Durchführung der Verbrückungsreaktion in der gemäß Schritt C) erhaltenen Folie
  - E. Dotierung der gemäß Schritt D) erhaltenen Folie mit einer starken Säure dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt A) zusätzlich ein basischer Katalysator zugemischt wird.
2. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Verbrückungsreagenz mindestens zwei Epoxidgruppen oder Isocyanatgruppen pro Molekül aufweist
3. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Verbrückungsreagenz mindestens eine Verbindung der Formel (II) und/oder (III)



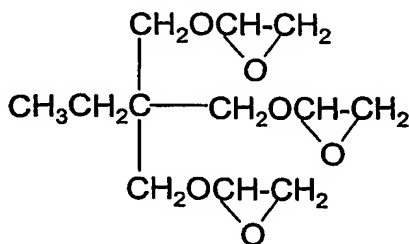
worin R<sup>1</sup> für eine Kohlenwasserstoffgruppe mit 1 bis 30 Kohlenstoffatomen steht, ist.

Membran gemäß Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß das R<sup>1</sup> gleich



worin m, k und l jeweils gleich oder verschieden sind und für eine ganze Zahl von 1 bis 6 stehen, ist.

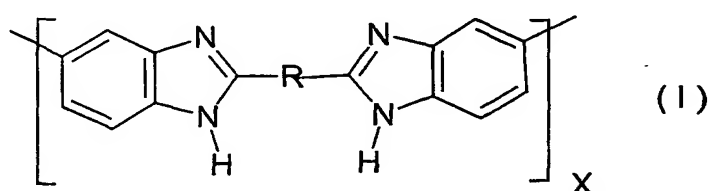
4. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Verbrückungsreagenz mindestens drei Epoxidgruppen pro Molekül enthält.
5. Membran gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß Verbückungsreagenz die Verbindung



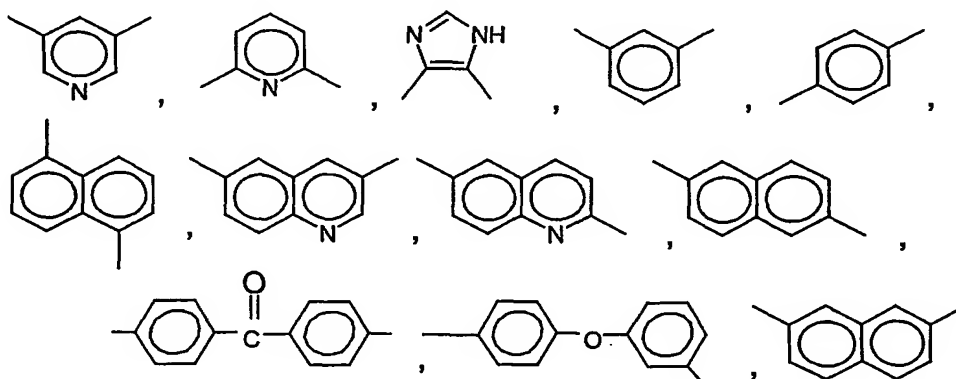
ist.

7. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß Verbückungsreagenz Bis-phenol-A-glycidylether [BPAGDE] und/oder 1,4 Butyl-diglycidylether ist.

8. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Lösung gemäß Schritt A) 0,1 bis 7 Mol-% des Verbrückungsreagenzes pro Einheit des basischen Polymers enthält.
9. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als basisches Polymer Polybenzimidazole, Polyimidazole, Polyvinylimidazole und Polybenzbisimidazole eingesetzt werden.
10. Membran gemäß Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß als Polybenzimidazole solche mit der Formel:

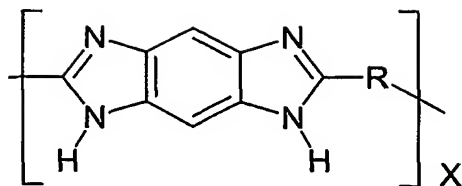


worin R für Alkyl-, Perfluoralkyl- oder einen Substituenten einer der folgenden Formeln:



steht, wobei außerdem jede Alkylen- und Perfluoralkylengruppe, die R sein kann, vorzugsweise 1 bis 10 Kohlenstoffatome und besonders bevorzugt 1 bis 6 Kohlenstoffatome aufweist, eingesetzt wird.

11. Membran gemäß Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß als Polybenzbisimidazole solche mit der Formel



worin R die unter Anspruch 10 angegebene Bedeutung hat, verwendet werden.

12. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbrückung in Schritt D) durch Erhitzen erfolgt, so daß die Verbrückung (Schritt D) und die Trocknung (Schritt C) zugleich in einem Schritt erfolgt.
13. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Trocknung der Folie bei einer Temperatur durchgeführt wird, die unterhalb der Reaktionstemperatur des Verbrückungsreagenzes liegt und anschließend die Folie zwecks Verbrückung weiter erhitzt wird.
14. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbrückung in Schritt D) durch eine Bestrahlung mit elektromagnetischen Wellen (photochemische Reaktion) erfolgt.
15. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als starke Säure in Schritt E) Phosphorsäure oder Schwefelsäure eingesetzt wird.
16. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als basische Katalysatoren basische Oxide und Hydroxyde der I., II. und III. Hauptgruppe des Periodensystems, Hydride der I. Hauptgruppe des Periodensystems und Lithium-organyle eingesetzt werden.
17. Membran gemäß Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß als basische Katalysatoren KOH, LiOH, NaOH, RbOH, CsOH, Ca(OH)<sub>2</sub>, Mg(OH)<sub>2</sub>, Ba(OH)<sub>2</sub>, LiH, NaH, KH, Methyl-Lithium und/oder Butyl-Lithium eingesetzt werden.
18. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der basische Katalysator in Mengen von 0,01 bis 5 Mol-%, bezogen auf das eingesetzte Verbrückungsreagenz, in die Lösung gemäß Schritt A) zugesetzt wird.
19. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine gegenüber einer Membran welche keine Verbrückungen enthält eine um mehr als 100% erhöhte Bruchzähigkeit aufweist.

20. Membran gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß Membran eine Bruchdehnung von mindestens 60% und eine Spannung von mindestens 1,5 MPa. Aufweist.
21. Verwendung der Membran gemäß einem der Ansprüche 1 bis 20 zur Herstellung von Membran-Elektroden-Einheiten.
22. Verwendung der Membran gemäß einem der Ansprüche 1 bis 20 zur Herstellung von Brennstoffzellen.
23. Membran-Elektroden-Einheit enthaltend mindestens eine Elektrode und mindestens eine Membran gemäß einem der Ansprüche 1 bis 20
24. Brennstoffzelle enthaltend mindestens Membran-Elektroden-Einheit gemäß Anspruch 23.

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES  
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum  
Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum  
12. September 2002 (12.09.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer  
WO 02/070592 A3

(51) Internationale Patentklassifikation: C08J 5/22,  
H01M 8/10

[TR/DE]; Südring 387, 55128 Mainz (DE). KIEFER,  
Joachim [DE/DE]; Goethestrasse 34a, 65510 Idstein (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP02/02215

(81) Bestimmungsstaaten (*national*): BR, CA, CN, JP, KR,  
MX, US, ZA.

(22) Internationales Anmeldedatum:  
1. März 2002 (01.03.2002)

(84) Bestimmungsstaaten (*regional*): europäisches Patent (AT,  
BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC,  
NL, PT, SE, TR).

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

Veröffentlicht:

— mit internationalem Recherchenbericht

(30) Angaben zur Priorität:  
101 10 752.8 7. März 2001 (07.03.2001) DE

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen  
Recherchenberichts: 27. Dezember 2002

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von  
US): CELANESE VENTURES GMBH [DE/DE]; 65926  
Frankfurt (DE).

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen  
Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on  
Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe  
der PCT-Gazette verwiesen.

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): UENSAL, Oemer

(54) Title: METHOD FOR PRODUCING A MEMBRANE MADE OF BRIDGED POLYMER AND A FUEL CELL

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG EINER MEMBRAN AUS VERBRÜCKTEM POLYMER UND  
BRENNSTOFFZELLE

(57) Abstract: The invention relates to a membrane made of a bridged polymer produced by a method comprising the following steps: a) production of a solution comprising an alkaline polymer that contains at least one amino acid in a repeat unit and at least one bridging reagent in a suitable solvent, b) pouring of a film using the solution obtained in step a), c) accomplishment of the bridging reaction in the film obtained according to step c), d) doping of the film obtained according to step d) with a strong acid. The method is characterised in that in step a) an alkaline catalyst is also added. The inventive membrane displays visibly improved fracture toughness (elongation at rupture/tension) with near unaltered swelling behaviour. The inventive membranes are suitable for producing membrane-electrode-units for fuel cells.

(57) Zusammenfassung: Gegenstand der vorliegende Erfindung ist ein Membran aus verbrücktem Polymer erhältlich ein Verfahren umfassend die folgenden Schritte: a) Herstellung einer Lösung enthaltend ein basisches Polymer mit mindestens einer Aminogruppe in einer Wiederholungseinheit und mindestens einem Verbrückungsreagenz in einem geeigneten Lösemittel, b) Giessen einer Folie mit der aus in Schritt a) erhaltenen Lösung c) Entfernen des Lösemittels aus Schritt a) d) Durchführung der Verbrückungsreaktion in der gemäß in Schritt c) erhaltenen Folie e) Dotierung des gemäß in Schritt d) erhaltenen Folie mit einer starken Säure dadurch gekennzeichnet, dass in Schritt a) zusätzlich ein basischer Katalysator zugemischt wird. Die erfindungsgemässe Membran zeigt eine deutlich verbesserte Bruchzähigkeit (Bruchdehnung/Spannung) bei nahezu unverändertem Quellverhalten. Die erfindungsgemässen Membranen eignen sich zur Herstellung von Membran-Elektroden-Einheiten für Brennstoffzellen.



WO 02/070592 A3

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No  
PCT/EP 02/02215

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER  
IPC 7 C08J5/22 H01M8/10

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

## B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  
IPC 7 C08J H01M

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

WPI Data, PAJ, EPO-Internal

## C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 00 44816 A (AXIVA GMBH ;YAMAMOTO TETSU (JP)) 3 August 2000 (2000-08-03) cited in the application claims page 7, line 18 -page 13, line 3 *Comparative example 1*	1
Y	US 5 599 639 A (OGATA NAOYA ET AL) 4 February 1997 (1997-02-04) cited in the application claim 1 examples 1-6	1

☐ Further documents are listed in the continuation of box C.

☒ Patent family members are listed in annex.

### \* Special categories of cited documents :

- \*A\* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- \*E\* earlier document but published on or after the international filing date
- \*L\* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- \*O\* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- \*P\* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- \*T\* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- \*X\* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- \*Y\* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
- \* & \* document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

31 July 2002

Date of mailing of the international search report

13/08/2002

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Niaounakis, M



# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/EP 02/02215

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0044816	A	03-08-2000	JP	2000281819 A	10-10-2000
			WO	0044816 A1	03-08-2000
			EP	1165670 A1	02-01-2002
US 5599639	A	04-02-1997	JP	9073908 A	18-03-1997

Form PGT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 02/02215

**A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES**  
IPK 7 C08J5/22 H01M8/10

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

## B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 C08J H01M

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

WPI Data, PAJ, EPO-Internal

## C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	WO 00 44816 A (AXIVA GMBH ;YAMAMOTO TETSU (JP)) 3. August 2000 (2000-08-03) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche Seite 7, Zeile 18 -Seite 13, Zeile 3 *Comparative example 1*	1
Y	US 5 599 639 A (OGATA NAOYA ET AL) 4. Februar 1997 (1997-02-04) in der Anmeldung erwähnt Anspruch 1 Beispiele 1-6	1

☐ Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

☒ Siehe Anhang Patentfamilie

\* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

\*A\* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

\*E\* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

\*L\* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

\*O\* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

\*P\* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

\*T\* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

\*X\* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

\*Y\* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

\*Z\* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

31. Juli 2002

Absenddatum des internationalen Recherchenberichts

13/08/2002

Name und Postanschrift der internationalen Recherchenbehörde  
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Niaounakis, M

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 02/02215

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 0044816 A	03-08-2000	JP 2000281819 A	10-10-2000
		WO 0044816 A1	03-08-2000
		EP 1165670 A1	02-01-2002
US 5599639 A	04-02-1997	JP 9073908 A	18-03-1997

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentfamilie)(Juli 1992)

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**